(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2001-524528 (P2001-524528A)

(43)公表日 平成13年12月4日(2001.12.4)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I デーマコート* (参考)
A 6 1 K 35/78		A 6 1 K 35/78 B 4 C 0 5 7
31/7048	8	31/7048 4 C 0 7 1
A 6 1 P 25/30		A 6 1 P 25/30 4 C 0 8 6
# C 0 7 D 493/04	1 0 1	C 0 7 D 493/04 1 0 1 C 4 C 0 8 8
CO7H 17/04		C 0 7 H 17/04
		審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 19)
(21)出願番号	特願2000-522928(P2000-522928)	(71)出願人 ソシエテ・ド・コンセイユ・ド・ルシエ
(86) (22)出顧日	平成10年12月1日(1998.12.1)	シエ・エ・ダアツブリカーション・シヤ
(85)翻訳文提出日	平成12年6月2日(2000.6.2)	テイフイツク・(エス、セー、エール、
(86)国際出願番号	PCT/FR98/02576	ー. エス)
(87)国際公開番号	WO99/27943	SOCOETE DE CONSEIL
(87)国際公開日	平成11年6月10日(1999.6.10)	DE RECHERCHES ET
(31)優先権主張番号	97/15230	'APPLICATIONS SCIE
(32)優先日	平成9年12月3日(1997.12.3)	TIFIQUES (S. C. R. A.
(33)優先権主張国	フランス (FR)	S.)
		フランス国. 75016・パリ. リユ・デュ・
		ドクトウール・プランシユ、51/53
		(74)代理人 弁理士 八木田 茂 (外2名)
		最終頁に総

(54) 【発明の名称】 医薬を製造するためイチョウ抽出物の使用

(57)【要約】

本発明は、特にアルコール、アンフェタミン、タバコ及び薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に個人が依存するのを離脱させることを容易とさせるに意図した医薬を製造するためにいちょう抽出物の使用に関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 特にアルコール、アンフェタミン、タバコ及び薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個人の離脱を容易とさせるに意図した医薬を製造するためイチョウ抽出物の使用。

【請求項2】 イチョウ抽出物は型式EGb761の抽出物であることを特徴とする請求の範囲第1項記載の使用。

【請求項3】 イチョウ抽出物は型式CP401の抽出物であることを特徴とする請求の範囲第1項記載の使用。

【請求項4】 イチョウ抽出物は少なくとも5%のギンクゴライドを含有することを特徴とする請求の範囲第1項記載の使用。

【請求項5】 イチョウ抽出物は少なくとも50%のギンクゴライドを含有することを特徴とする請求の範囲第4項記載の使用。

【請求項6】 特にアルコール、アンフェタミン、タバコ及び薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個人の離脱を容易とさせるに意図した医薬を製造するため、次式(I)

〔式中W、X、Y及びZは個々にH、OH、直鎖又は分枝鎖アルコキシ基又はO-Gs 基を表わし、Gs-OHは単糖類又は二糖類あるいはそれらの誘導体又は同族体の1 種を表わし、W、X、Y又はZの少なくとも1つはO-Gs基を表わすと解すべきで ある〕の化合物の使用。

【請求項7】 WはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはHを表わし、とはHを表わし、がはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはHを

表わし:あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;あるいはWはHを表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、Yは直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を表わし、ZはHを表わし;W、X、Y又はZの少なくとも1つはO-Gs基を表わすと解すべきであることを特徴とする請求の範囲第6項記載の使用。

【請求項8】 WはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはHを表わし、あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはHを表わし;あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、Yは直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を表わし、ZはHを表わし;W、X、Y又はZの少なくとも1つはO-Gs基を表わすと解すべきであることを特徴とする請求の範囲第6項又は第7項記載の使用。

【請求項9】 特にアルコール、アンフェタミン、タバコ及び薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個人の離脱を容易とさせるに意図した医薬を製造するためギンクゴライドの使用又はそのグリコシル化、アルコキシル化又はアセチル化した誘導体の1つ又はそれらの製薬上活性な塩の使用。

【請求項10】 ギンクゴライドはギンクゴライドA又はギンクゴライドB であることを特徴とする請求の範囲第9項記載の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、特にアルコール、アンフェタミン、タバコ、薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個人の離脱即ち退薬を容易とするのに意図した医薬を製造するためにイチョウ(Ginkgo biloba)の抽出物(エキス)の使用に関する。

[0002]

イチョウエキスは心臓血管分野 (特に血小板接着の低下)で中枢神経分野 (特に神経保護活性)で又は感覚神経系 (特に網膜保護)で活性を有することは既知である;例えばデホイディス (DeFeudis)等のイチョウエキス (Ginkgo Biloba Extract) (EGb761)、医療活性及び臨床応用 (Pharmaceutical Activities and Clinical Applications) (Elsevier、パリ、1991)参照。イチョウエキスの製造は或る多数の特許の主題となっており、そのうちでも欧州特許第431535号及び第431536号及び米国特許5,389,370号を挙げ得る。

[0003]

今般本発明者が見出した所によれば、或るイチョウエキスは有用な新規薬理特性を有し即ちアルコール又は薬物に耽溺した被検者の退薬を容易とする、より一般的には依存症及び/又は耽溺(常用癖)を生起する物質に依存する被検者の退薬を容易とする薬理特性がある。これらのイチョウエキスを投与する退薬症状の軽減を生起することを本発明者は見出した。

[0004]

それ故本発明の要旨は、特にアルコール、アンフェタミン、タバコ、薬物嗜癖 誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個 人の退薬を容易とするのに意図した医薬を製造するためにイチョウエキスの使用 に在る。

[0005]

薬物嗜癖誘発性薬剤とは特にモルヒネ及びその誘導体、アヘン及びアヘン薬、 コカイン、クラックと解され、より一般的には被検者が依存してしまう何れかの 薬物性物質を含めて全ての物質と理解される。

[0006]

イチョウエキスとはイチョウ (Ginkgo biloba L) の木から抽出によって得られる個々の化合物の少なくとも1種と解され、特にフラボノイド化合物又はテルペン例えばギンクゴライド又はビロバライドあるいはまたこれらの混合物と理解される。用いたイチョウエキスはそれが有効量のギンクゴライドを含有するようなものであるのが好ましい。本発明による使用については、型式EGb761又はCP401のエキスが例えば選択し得る。

[0007]

ギンクゴライドはイチョウの木から得られる全ての天然ギンクゴライド並びに合成ギンクゴライド及びそれらの誘導体(例えばアセチル化又はアルコキシル化反応から得られる)及び製薬上活性な塩と理解される。用いたギンクゴライドは例えばギンクゴライドA、ギンクゴライドB、ギンクゴライドC、ギンクゴライドは例えばギンクゴライドM(それらの構成は以下の図表に与えてある;これらの化合物はイチョウの葉のエキスから単離できる;ギンクゴライド(GINKGOLIDES)化学、生物学、薬理学及び臨床見通し、P. Braquet, J. R. Prousにより科学出版社発行、特に第1巻(1988)及び第2巻(1989)参照)。ギンクゴライドのグリコシル化した誘導体あるいはギンクゴライドのアルコキシル化した又はアセチル化した誘導体も用い得る。ギンクゴライドのアルコキシル化誘導体とはヒドロキシ基の代りに少なくとも1個の直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を含有するギンクゴライド誘導体と理解される(これらの化合物は仏国特許出願公開第8814392号に記載されている)。同様に、ギンクゴライドのアセチル化誘導体とはヒドロキシ基の代りに少なくとも1個のアセテート基を含有するギンクゴライド誘導体と理解される。

[0008]

ギンクゴライド	W	Х	. Y	Z
Α	ОН	ОН	Н	Н
В	ОН	ОН	ОН	Н
С	ОН	ОН	ОН	ОН
J	ОН	ОН	Н	ОН
M	Н	ОН	ОН	ОН

ギンクゴライドA、B、C、J及びMの構造

型式EGb761のエキスとは、特に次の報文; K. Drieuのラ プレス メディカル (La presse medicale) 31 (1986)、イチョウエキス(EGb761)に専念した補遺、1 455~1457に定義した如くあるいは欧州特許第431535号及び第431536号に定義し た如き標定エキスEGb761の組成と実質的に同一の組成のエキスと理解され;それ 故型式EGb761のエキスとは、特に20~30%のフラボングリコシドと2.5~4.5%の ギンクゴライドA、B、C及びJと、2~4%のビロバライドと、10%以下の プロアントシアニジンと10ppm以下好ましくは5ppm以下のアルキルフェノール型 化合物とを含有してなるイチョウエキスと理解されしかも特に大体24%のフラボ ングリコシドと3.1%のギンクゴライドA、B、C及びJと2.9%のビロバライド と6.5%のプロアントシアニジンと1ppm以下のアルキルフェノール型化合物とを 含有してなるイチョウエキスと理解される。型式CP401のエキスとは米国特許第5 ,389,370号に提示されるものの如きエキスと理解され、特に5.5~8%のギンク ゴライドA、B、C及びJと40~60%のフラボングリコシドと7~8%のビロバ ライドとを含有するイチョウエキスと理解され、しかも全く特に大体7%のギン クゴライドA、B、C及びJと50%のフラボングリコシドと6%のビロバライド とを含有するイチョウエキスと理解される。

[0009]

本発明の別の要旨によると、用いたイチョウエキスは5%以上のギンクゴライドを含有し、50%以上のギンクゴライドを含有するのがより好ましい。

[0010]

本発明はまた、特にアルコール、アンフェタミン、タバコ、薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存する個人の退薬を容易とさせるのを意図した医薬を製造するためにギンクゴライド又はその誘導体の1種又は製薬上活性な塩の使用に関する。本発明のこの目的に用いたギンクゴライドはギンクゴライドA又はギンクゴライドBであるのが好ましい。

[0011]

本発明はまた、特にアルコール、タバコ、アンフェタミン、薬物嗜癖誘発性薬 剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存する個人の退薬を容 易とするのを意図した医薬を製造するため、次式 (I)

〔式中W、X、Y及びZは個々にH、OH、直鎖又は分枝鎖アルコキシ基又は0-Gs 基を表わし、Gs-OHは単糖類又は二糖類をあるいはそれらの誘導体又は同族体の 1種を表わし、但しW、X、Y又はZの少なくとも1種は0-Gs基を表わすと解さ れる〕の化合物の使用に関する。

[0012]

本発明は好ましくは、特にアルコール、タバコ、アンフェタミン、薬物嗜癖誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺(常用癖)を生起する物質の消費に依存する個人の退薬を容易とするのに意図した医薬を製造するため、

次式 (I)

(式中XはOH又はO-Gs基を表わし、Gs-OHは単糖類又は二糖類あるいはそれらの 誘導体又は同族体の1種を表わし:

WはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはHを表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはHを表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;

あるいはWはHを表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはOH又はO-Gs基を表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、Yは直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を表わ し、ZはHを表わし;

W、X、Y又はZの少なくとも1種は0-Gs基を表わすと解される)の化合物の使用に関する。

[0013]

本発明は全く格別には、特にアルコール、タバコ、アンフェタミン、薬物嗜癖 誘発性薬剤の如き依存症及び/又は耽溺を生起する物質の消費に依存している個 人の退薬を容易とするために意図した医薬を製造するため、

次式 (I)

(式中XはOH又はO-Gs基を表わし、Gs-OHは単糖類又は二糖類あるいはそれらの 誘導体又は同族体の1種を表わし;

WはOH又はO-Gs基を表わし、YはHを表わし、ZはHを表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、YはOH又はO-Gs基を表わし、ZはHを表わし;

あるいはWはOH又はO-Gs基を表わし、Yは直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を表わ し、ZはHを表わし;

W、X、Y又はZの少なくとも1種は0-Gs基を表わすと解される)の化合物の使用に関する。

[0014]

本明細書で言う直鎖又は分枝鎖アルコキシ基とは1~6個の炭素原子を含有する直鎖又は分枝鎖のアルコキシ基と理解される。単糖類又は二糖類の誘導体又は同族体とはNーアセチルグルコサミン、Nーアセチルアロサミン、ガラクトサミン、マンノースアミン、Nートシルヒドラゾン等の如き化合物と理解される。

[0015]

0-Gs基は、Gs-OHがアベコース、ラムノース、アラビノース、リボース、キシロース、2ーデオキシーリボース、グルコース、ガラクトース、マンノース、2ーデオキシグルコース、フラクトース、フコース、Nーアセチルグルコサミン、Nーアセチルアロサミン、ガラクトサミン、マンノサミン、サッカロース、ラクトース、マルトース、セロビオース及びトレハロースを包含する群に属するように選択されるのが好ましい。0-Gs基はGs-OHがグルコース及びラクトースを包含する群に属するように選択されるのが更により好ましい。

[0016]

それ故本発明はまたギンクゴライドのグリコシル化誘導体、より詳しくはギンクゴライドA及びBのグリコシル化誘導体の使用に関し、本発明に適当なグルコシル基は前記した通りである。

[0017]

ギンクゴライド又はアルコキシル化ギンクゴライドのグリコシル化された誘導体 (即ちギンクゴライド又はそれらのアルコキシル化した誘導体のOH基の少なくとも1個について実施したグリコシル化反応から得られる誘導体)を取得する種々の方法は次の刊行物に記絶されている:Weber、M及びVasella、AのHelv. Chim. Acta, 80 (1997)、2352-2367。

[0018]

本発明の化合物を含有する製薬組成物は固形分の形であることができ例えば粉末、顆粒、錠剤、ゼラチンカプセル、リポソーム又は座薬であることができる。 適当な固体担体は例えばリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、糖、ラクトース、デキストリン、澱粉、ゼラチン、セルロース、メチルセルロース、ナトリウムカルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン及びワックスであり得る。

[0019]

本発明の化合物を含有する製薬組成物はまた液体形で提供でき、例えば溶液、 乳液、懸濁液又はシロップで提供できる。適当な液状担体は例えば水、有機溶剤 例えばグリセロール又はグリコール並びに水に入れた種々の割合でのそれらの混 合物であり得る。

[0020]

本発明の医薬の投与は局所投与、経口投与、非経口投与方式により、注射(筋 肉内注射、皮下注射、静脈内注射等)等により実施できる。

[0021]

本発明の医薬に想定される投薬量は、処置すべき被検者が依存している物質の 種類に応じて0.1mg~10gよりなる。

[0022]

但し書きがなければ、ここで用いた全ての技術用語及び科学用語は当業者が通 常理解する用語と同じ意味を有する。同様にここに挙げた全ての刊行物、特許出 願、全ての特許及び全ての他の参考文献は参考のため本明細書に組入れてある。

[0023]

本発明の生成物の薬理研究:

1. アルコール依存症におけるイチョウエキスの作用効果の研究:

2通りの研究を実施し;一方はイチョウエキスEGb761の作用に関し、他方は別のイチョウエキスCP401の作用に関し、CP401はビロバライドを含有しないがEGb761よりも2倍程多いギンクゴライド(6%)を含有する。

[0024]

1) ラットを15日間アルコールで処置した(最初の1週間はラットの飲料水中に10%エタノールを投与し、次いで12.5%エタノールを投与した)。アルコールの吸収が停止する前に5日間(11日目から)及びアルコールの吸収を停止した後に3日間経口方式(強制摂食)により1日当り50又は100mg/kgのEGb761をラットに投与した。

[0025]

アルコールの吸収を停止した後に3日間3群のラット (n=6)で行動症状を評価し;対照群はアルコールのみを受容し、1群はアルコールを受容し且つ50mg/kgのEGb761で処置され、別の1群はアルコールを受容し且つ100mg/kgのEGb761で処置され、EGb761での処置は前記した条件下で投与されている。これらの試験の結果を付録 I に見られる表 (I) に示す。

[0026]

EGb761を摂取したラットにおいては、退薬症状(7つの基準)が投与量ー依存性の要領で低下することが見られしかもラットは運動機能高進が低下されたことが見られる。

[0027]

2) ラットを15日間アルコールで処置した(最初の1週間はラットの飲料水中に10%エタノールを投与し次いで12.5%エタノールを投与した)。アルコールの 吸収が停止する前に5日間(11日目から)及びアルコールの吸収が停止された後 に3日間経口方式(強制摂食)により1日当り50mg/kgのCP401エキスをラットに 投与した。

[0028]

アルコールの吸収を停止した後に3日間3群のラット (n=6)で行動症状を評価し;対照群はアルコールのみを受容し、別の群はアルコールを受容し且つ前記の条件下で投与した50mg/kgのCP401エキスで処置された。これらの試験の結果を付録 I に見られる表 (II) に示す。

[0029]

CP401エキスを摂取したラットは、中毒した対照のラットと比較して退薬に伴なう症状の軽減を示すことが見られた。

[0030]

2. アンフェタミンに対する感作におけるイチョウエキスの作用効果の研究:
アンフェタミン (0.5mg/kg IP)を注射するとラットに運動機能高進を生起させる(感光法:actimetryにより測定した)。同じ投薬量のアンフェタミンを1日置きに8回投与すると運動活性が徐々に増大され;この現象は「感作」と呼ばれる。

[0031]

アンフェタミンの投与前の8日間及びアンフェタミンの投与に亘って、前記の如きアンフェタミンの投与を受けたラット (n=8) を、経口方式により1日当り100mg/kgの投与量のEGb761あるいは1日当り5mg/kgの投薬量のギンクゴライドAで処置した。

[0032]

アンフェタミンを投与した後に1時間感光法の測定を9日目(アンフェタミンを投与した最初の日)、13日目、17日目、21日目及び25日目に実施した。これらの試験結果を付録IIに見られるグラフAに示す。

[0033]

アンフェタミンに対する行動感作は、1日当り5mg/kgのギンクゴライドを摂取 したラットで低下することが見出される。1日当り100mg/kgのEGb761では増大し た且つ全く有意な作用効果が見出される。

[0034]

3. モルヒネの退薬症候群におけるイチョウエキスEGb761の作用効果の研究; 皮下方式により運動機能高進が得られる投薬量のモルヒネで10日間8時間毎に (1日当り3回)ラットを処置した(感光法により測定した)。11日目に、ラットにナロキソン(3mg/kg IP)を投与し、退薬の徴候を60分間観察し;一連の行動徴候を定量化し、一連の徴候を測定し(低温症、体重減少)又は一連の徴候を等級分けした(4段階での尺度)。

[0035]

ナロキソンを投与する前の4日間及び投与する前の2時間8匹のラットの2群をEGb761(1日当り50又は100mg/kg)で処置した。中毒した対照ラットの1群はナロキソンの投与前にモルヒネの注射を受容するのみであり、絶対対照群はナロキソンを受容するのみである。

[0036]

複数回分の統計分析は次の試験を用いて実施した;変数の均質性を点検するパラメーターのアノーバ、バーレット試験 (Anova, Barlett s test) 及び多重比較用のダンネット試験 (Dunnett s test) 。

[0037]

分析した種々の行動パラメーターを計算することにより定量化した結果を付録 IIIに見られる表 (III) に示す。

[0038]

付録I

処理剤 (mg/kg)	TRE	SNO	CHA	TWI	мот	ESC	JUM
ナシ	7	1.7	15	12	11	6	5
EGb 761 (50)	5	9	8	6	6	3	2
EGb 761 (100)	0	5	4	2	3	0	1

表 退薬してから 24 時間で各々の禁断症状の多数の所見における EGb761 物質での処置の影響

処理剤 (mg/kg)	TRE	SNO	СНА	TWI	мот	ESC	JUM
ナシ	6	19	12	15	9	6	6
CP 401 (50)	4	11	6	7	5	4	3

表 II 退薬してから 24 時間で各々の禁断症状の多数の所見における CP401 物質での処置の影響

表I及びIIに共通の略号

TRE:

体のふるえ

SNO:

荒い鼻息

CHA:

歯鳴らし

TWI:

耳のひきつり

MOT:

運動活性

ESC:

企画逃避

JUM:

舞踏病

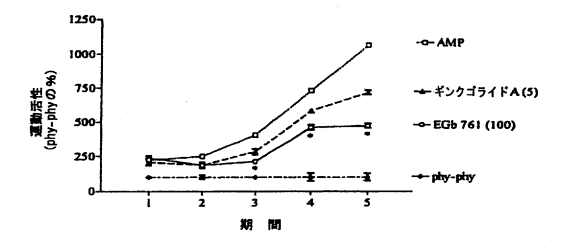
症状はそれらの強さにより0~3に等級分けした

(0=わずか:3=きわめて顕著)。

[0039]

付録II

アンフェタミンに対する感作における EGb761 及びギンクゴライドA物質の作用



(*)アンフェタミン群とは有意な程に異なる(p<0.05)

Α

[0040]

付録Ⅲ

症 状	グループ1	グループ2	グループ3
神経的なひきつり	0.0	1.00	0.50
11422300000	±0.0	±0.33	±0.19
 硬直	9.88	1.13	5.63
	±1.03	±0.40	±1.00
荒い鼻息	0.25	2.75	0.88
3.00 37. 75.	±0.16	±0.70	±0.29
頭の動かし	0.0	5.50	2.43
	±0.0	±1.13	±0.48
欠伸	0.75	2.00	0.88
~~~	±0.41	±0.78	±0.40
歯鳴らし又は歯ぎしり	0.0	4.75	1.75
H 1930710HC 07	±0.0	±0.86	±0.45
埋込み (Burying)	0.25	1.38	0.25
	±0.16	±0.46	<b>±</b> 0.16
過度の引掻き	0.0	1.13	0.38
Committee and the state of the	±0.0	±0.48	±0.26
身づくろい	6.00	1.38	4.25
	±1.39	<b>±0.53</b>	±1.31

表 III モルヒネ退薬中に各々の禁断症状の多数の所見における EGb761 物質での処置の影響

### 略号

グループ1:対照群;

グループ2:モルヒネ(3回、10mg/kg/日)でのみ処置した群;

グループ3:モルヒネ及び 100mg/kg の投薬量の EGb761 で処置した群。

### 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPURI	inte onal Application No			
			PCT/FR 98/02576			
A CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K35/78					
According to	International Patert Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC				
····	SEARCHED					
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification A61K	symbola;				
Documentat	ion searched other than minimum decumentation to the extent that su	ch documents are incl	uded in the fields searched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical	, search terms used)			
Category *	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevance.	Ant nagozena	Baharan da atau at			
Calegory	cademic of coccatant, with a caccador, where appropriate, or designer	Atta beenades	Relevant to claim No.			
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN		1			
	vol. 018, no. 046 (C-1157), 25 January 1994					
	& JP 05 271083 A (DAICEL CHEM INI	)				
	LTD;OTHERS: 01), 19 October 1993 see abstract					
A	EP 0 436 129 A (MONTANA LIMITED)					
	10 July 1991					
·	cited in the application					
A	EP 0 431 536 A (SCHWABE WILLMAR G	48H & CO)				
	12 June 1991 cited in the application		1			
	<del></del>	WD(1 & CO.)				
l A	EP 0 431 535 A (SCHWABE WILLMAR G 12 June 1991	MRH & CO)				
	cited in the application					
Fus	her documents are listed in the confinuation of box C.	X Patent femily	members are listed in annex.			
* Special ca	stegories of cited documents : "	T" Jalor does more as 6	Nobel after the international filling date			
	ant defining the general state of the last which is not	or priority date an cited to understar	d the principle of the application but the principle of the application but the application but the principle of theory underlying the			
'E" earlier	lared to be of particular relevance document but published on or exer the intermetional tate	Invention  X" document of partic	ular relevance; the claimed invention			
"L' document which may throw double on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone						
citatio	n or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to come t	ular relevance; the claimed invention end to involve an inventive step when the bined with one or more other such docu-			
"P" docum	other means merits, such combination being deviaus to a person skilled					
later t	han the priority date claimed actual completion of the international search		r of the same patera family the international search report			
1	6 February 1999	04/03/1	•			
ļ	mailing address of the ISA	Authorized officer				
Address of ICI	maining accress or the 154 European Palent Office, P.B. 5616 Patentican 2 NL - 2280 HV Filjswijk	Unit micen Olitosi.				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epa nl, . Fax: (+31-70) 340-3016	Rempp,	G			

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent lamily members

Inte onei Application No PCT/FR 98/02576

Patent document cited in search report		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP 0436129	A	10-07-1991	DE AT CA DE	3940094 A 120961 T 2031384 A 69018601 D	06-06-1991 15-04-1995 05-06-1991 18-05-1995
			DE ES JP JP US	69018601 T 2070981 T 2503107 B 3264533 A 5389370 A	17-08-1995 16-06-1995 05-06-1996 25-11-1991 14-02-1995
EP: 0431536	A	12-06-1991	DE AT CA DE DE DK ER GR JP JP JP US	3940092 A 125156 T 2031386 A 69021019 D 69021019 T 431536 T 2024399 T 91300123 T 3017482 T 1996451 C 3279332 A 7025687 B 5322688 A	06-06-1991 15-08-1995 05-06-1991 24-08-1995 21-12-1995 04-09-1995 16-09-1995 20-03-1992 31-12-1995 08-12-1995 10-12-1991 22-03-1994
EP 0431535	A	12-06-1991	DE CA DE DE DK ES GR JP JP JP	3940091 A 2031385 A 69007035 D 69007035 T 431535 T 2024400 T 91300122 T 2045722 C 3279331 A 7076176 B 5399348 A	06-06-1991 05-06-1991 07-04-1994 01-06-1994 28-03-1994 16-04-1994 20-03-1992 25-04-1996 10-12-1991 16-08-1995 21-03-1995

Force PCT/ISA/219 (patent family annex) (July 1992)

### フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM , AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM) , AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, D K, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR , HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, L V, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ , PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, U S, UZ, VN, YU, ZW (72)発明者 ドリウ, カテイ

フランス国 エフー75015 パリ, リユ ド ヴイレ, 2

F ターム(参考) 4C057 BB02 BB03 CC01 DD01 KK30 4C071 AA04 AA08 BB03 BB05 CC14 EE04 FF14 GG02 HH05 LL01 4C086 AA01 AA02 BA05 CA01 EA04 GA17 MA01 MA04 MA52 NA14 ZA01 ZC39

> 4C088 AB02 AC05 BA08 CA03 MA52 NA14 ZA01 ZC39